# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-274596

(43)Date of publication of application: 08.11.1990

(51)Int.CI.

B41M 5/40 B41J 31/00

(21)Application number: 01-095193

(71)Applicant: TOAGOSEI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

17.04.1989

(72)Inventor: MAEDA YOSHIHARU

**AZUMA TAKASHIRO** 

### (54) THERMAL TRANSFER RECORDING FILM

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To improve lubricity to eliminate the run-away of a thermal ink by a method wherein a thermal ink layer is formed on one surface of a substrate film, and a sticking preventive layer made of a silicone graft polymer having a specific composition is provided on the other surface thereof. CONSTITUTION: A solution of a graft polymer in an organic solvent is applied on one surface of a substrate film and dried to form a sticking preventive layer. The graft polymer contains, as a branch part, a condensation product of an organic silicone compound shown by a formula I (R is H or methyl group, m is 0 or 1, I is 0-2 where m=0 and 2 where m=1, and X represents 1-10 C alkoxy group or the like) and a silicone shown by a formula II (n is an integer of 100-600, and R1, R2 represent 1-10 C monovalent satd. aliphatic hydrocarbon radical or the like). On the other surface of the substrate film, a coating liquid compounded with a thermoplastic resin, a dye, and others is applied and dried to form a thermal ink layer. Then, a thermal transfer recording film is made available.

$$\begin{array}{c} R_1 \\ H O \leftarrow S : -O \rightarrow \frac{1}{n} - H \\ \vdots \\ R_1 \end{array}$$

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑲ 日本 国 特 許 庁 (JP)

① 特許出願公開

#### 母公開特許公報(A) 平2-274596

@Int. Cl. 5

識別記号·

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)11月8日

B 41 M 5/40 B 41 J 31/00

C 7339-2C

B 41 M 5/26

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全12頁)

図発明の名称

感熱転写記録フイルム

20特 頭 平1-95193

20出 頭 平1(1989)4月17日

②発明 者 前 田

愛知県名古屋市港区船見町1番地の1 東亞合成化学工業

株式会社研究所内

愛知県名古屋市港区船見町1番地の1 東亞合成化学工業

株式会社研究所内

命出 願 人 東亞合成化学工業株式

会社

東京都港区西新橋1丁目14番1号

1 発明の名称

感熱転写記録フイルム

### 2. 特許機束の筋用

1 苺材となるフイルムの一方の面に腐熟イン や潜を有し、もう一方の面に、シリコーン系グ ラフトポリマーからなるスティック防止層を設 けてなる感熱伝写記録フィルムにおいて、前記 シリコーン系グラフトポリマーが、下記一般式 Wで示される有機ケイ紫化合物と下記一般式(B) で示されるシリコーンとを、シリコーン1モル あたり有機ケイ業化合物13~3モルの割合で 稲合反応させて得られるシリコーン系ャクロモ ノマーからなる単位を校部分とし、α,β-不 飽和カルポン酸および他のラジカル重合性単位 体からなり、 Tgが80℃以上である重合体を 幹部分とするグラフトポリマーであって、その 金得成単位の合計量を基準にして、前記α.β '一不飽和カルポン酸単位を1~30重盤多含む グラフトポリマーであることを特象とする感熱

転写記録フイルム。

一般式似

一般式例

R  $CH_2 = C - COO + CH_2 + \frac{1}{2} + O + \frac{1}{m} + CH_2 + \frac{1}{2} + S i X_2$ (Rは水衆原子又はメチル基;mは卩又は1; ↓はm=0の場合、0~2の整数であり、m= 1の場合、2であり; Xは炭素数1~10のア ルコキシ基、アセトキシ基又は塩素原子である。)

HO+Si-O-H (nkt 100~6000 Ŕ,

正板; R: 、R. は炭素数1~10の一価の筋 和脂肪族炭化水煮基、フェニル基又は一価のハ ログン化炭化水染盐。)

5 発射の辞細な説明

(イ) 発明の目的

〔盘業上の利用分野〕

本発明は、感熱転写記録フイルムに関するも のであり、さらに評しくは基材の一方の面に感 熱インや層を、もり一方の面にスティック防止 層を有してなる感熱転写記録フイルムに興する ものである。

### 〔従来の技術〕

感熱転写記録フィルムは、感熱転写記録方式 を採用する各種の事務機器等のブリンター或い はレコーダー等において使用されている。

感熱転写記録方式は、被転写材である記録紙と基材となるフイルム上に設けられた感熱インキ階とを変触させ、インキ層と反対側にあるサーマルへァドからパルス信号により、基材フイルムを選択加熱する。フイルムを通して加熱されたインキ層は、再触あるいは昇輩により、記録に転写して記録像を形成するものであり、印字の際に騒音がなく、印字の耐熱性、耐楽品性が良く、保存性に使れているなどの利点を有している記録方式である。

かかる感熱転写記録方式において使用される 感熱転写記録フイルムにおいては、サーマルへ ッドの高温が原因してフイルムの一部が搭触し、

かかる問題点を解決するための手段として、 ポリジメチルシロキサンの片末端にラジカル重 合性基を結合したシリコーン糸マクロモノマー を(メタ)アクリル酸アルキルエステル等と共 重合させることによって製造される、前記ポリ **ジメチルシロキサンを校成分とするグラフトポ** リマーをスティック防止剤として用い、これか らなるスティック防止層を設けるという提案が なされている(特開昭62-30082号公報 および特別的62-1575号公報)。上記の ようなグラフトポリマーは、成績性も良好であ り、また盆膜化された状態で、耐熱性で飼育性 を有するポリジメチルシロキサンからなる校成 分が表面すなわち菇材フィルムの反対側に向き、 接着性を有する(メタ)アクリル酸アルキルエ ステル等の単遺体単位を主体とする幹成分が基 材倒に向いて配向するために、基材との密発性 に優れ、スティッキングの抑制効果も良好なも のであると言われていた。

しかしながら、従来のシリコーン系マクロモ

しかし、これらはいずれもスティック防止効果が不充分であったり、また無硬化性歯脂を用いる場合には、その硬化のために高温、長時間の無処理が必要であり、作業性が悪く、実用性に乏しいなどの問題があった。またスティック防止効果が有っても、ペースフィルムへの密着性が劣ったり、成膜性が恐かったり、サーマルヘッドを腐蝕させる等の問題があった。

ノマー、特に一般式

は炭条数 1 ~ 1 0 の一価の飽和脂肪族炭化水染 基)

で示されるシリコーンと一般式

| CH,=C-COO+CH,→2+O→m+CH,→s Si(R,)s-pXp (Rは水柴原子又はメチル茜; mは 0 又は 1; とはm=0の場合、0~2の整数であり、m=1の場合、2であり; pは 1、2又は 3; R,はメチル茜、エチル茜又はフェニル蓋; Xは炭 栄数 1~10のアルコキシ葢、アセトキシ葢又は塩素原子である。)

で示される(メタ)アクリロイル基を有する有機ケイ素化合物とを超合させて得られるシリコーン系マクロモノマーには、未反応のシリコーンすなわちラジカル重合性基を有しないシリコーンが混在しており、そのためにこれを原料と

して製造されたシリコーン系グラフトポリマー をスティック防止剤として使用した場合には、 なお次に示すような問題点があった。

すなわち、通常勝熱転写記録フイルムは、茜 材フイルムにスティック防止剤を盗布し、一担 これを巻き取り、その後に巻き戻して、もう一 方の面に感熱インキを塗布する方法によって製 造されるが、上記シリコーン系グラフトポリマ ーには、前記有機ケイ素化合物が付加されてい ないシリコーン(以下未反応シリコーンという) が少量含まれているため、それをスティック防 止剤として使用した場合、巻き取り中或いは巻 き取ったロールの保存中に、未反応シリコーン が感熱インキ層を設ける側の面に移行して、眩 インキを塗布する工程においてインキのハジャ が生じ均一なインキ膳を得ることが困難であっ たり、また得られた感熱転写記録フィルムもロ ールで保存中にスティック防止機から感熱イン 中層へ同様な移行が起こり、その結果記録紙へ の転写印字が不辞明なものとなったりするとい

クロモノマーを得ることを可能とし、該シリコーン系マクロモノマーと他のラジカル重合性単 並体とをラジカル共重合して得られるシリコー ン系グラフトポリマーからなるスティック防止 層の設けられた感熱転写記録フイルムについて 特許出願している(特顧昭63-37620号)。

しかしながら、上記特許出版の感熱妄写記録 フイルムにおいても、スティック防止剤のフイ ルムへの密着性が不十分であり、さらにスティ ック防止剤の耐熱性がなお望まれる水準にまで 到達していないのが現状である。

### (中) 発明の構成

# 〔謀題を解決するための手段〕

本発明者等は、前記問題点を解決するため、 鋭意検討した結果、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、基材となるフイルムの一方の面に感熱インキ胎を有し、もう一方の面に、 シリコーン系グラフトポリマーからなるスティック防止層を設けてなる感熱転写記録フイルムにおいて、前記シリコーン系グラフトポリ

う問題があった。

未反応シリコーンに起因する上記問題の解決 方法として、本発明者らは、前記一般式で示される有優ケイ常化合物の1種である一般式

R CH<sub>1</sub>=C-COO+CH<sub>2</sub>-)<sub>2</sub>(O<sub>m</sub>+CH<sub>2</sub>-)<sub>3</sub> SiX<sub>3</sub> (Rは水素原子又はメチル番; mは 0 又は 1; とはm=0の場合、0~2の整数であり、m= 1の場合、2であり; Xは炭素数1~10のア ルコキン番、アセトキン番又は塩素原子である。) で示される有機ケイ素化合物と、一般式

R,、R, は炭素数1~10の一価の飽和脂肪 族炭化水素、フェニル基又はハロゲン化炭化水 素蓋)で示されるシリコーンとを、シリコーン 1モル当り有機ケイ素化合物13~3モルのモ ル比で縮合反応させることにより、未反応シリ コーンの含有量が極めて少ないシリコーン系マ

マーが、下記一般式(A)で示される有機ケイ無化合物と下記一般式(B)で示されるシリコーンとを、シリコーン 1 モルあたり有機ケイ無化合物 1 3 ~3 モルの割合で和合反応させて得られるシリコーン系マクロモノマーからなる単位を技部分とし、α,βー不飽和カルポン酸および他のラジカル 直合性単量体からなり、 Tg が80で以上である直合体を幹部分とするグラフトポリマーであって、 その金額成単位の合計量を基準にして、前記α,βー不飽和カルポン酸単位を1~30重量多合むグラフトポリマーであることを特徴とする感熱転写記録フィルムである。

### 一般式(A)

CR<sub>2</sub>=C-COO+CH<sub>2</sub>→2←O→m+CH<sub>2</sub>→3 SiX, (Rは水素原子又はメチル基; mは 0 又は 1; とはm=0の場合、0~2の整数であり、m= 1の場合、2であり; Xは炭素数 1~10のア ルゴキシ基、アセトキシ基又は塩素原子である。) 一般式(B) R; HO←Si-O→n H ( n | 1 1 0 0 ~ 6 0 0 の正数; ! R;

R,、R, は炭素数1~10の一個の飽和脂肪 族炭化水業基、フェニル基又は一価のハロダン 化炭化水業基。)

以下、本発明について更に辞しく説明する。 [有機ケイ紫化合物]

本発明において使用する有限ケイ素化合物は、 前記一般式(A)

K-CH<sub>1</sub>=C-COO←CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>←O→m←CH<sub>2</sub>→1-SiX<sub>3</sub> (Rは水業原子又はメチル基; mは 0 又は 1; 4はm=0 の場合、0~2 の整数であり、m= 1 の場合、2 であり; Xは炭素数 1~1 0 のア ルコキン基、アセトキン基又は塩素原子である。) で示される化合物であり、具体的には r − (メ タ) アクリロイルオキンブロビルトリメトキシ シラン、 r − (メタ) アクリロイルオキンブロ ピルトリクロロシラン、3−(2−(メタ) ア

上記一般式(B)における炭素数1~10の一価の飽和脂肪疾炭化水素基としては、例えばメチル基、エテル基、デシル基等が挙げられ、一価のハロゲン化炭化水素基としては、例えば33-トリフルオロブロビル基、444ートリフルオロー33-ジフルオロブチル基、2-クロロエチル基等が挙げられる。R, およびR, として特に好ましいのはメチル基である。

一般式B)におけるnの数が600を超える分コーとでは、ラジカル重合性をしていたの共産合性が低いたか、未度合でマーとの共産合性が低いたかの数が100系マーとの共産合性が低いたから移ぶコーンが多く残り、一方のの数が1つン系コーンが多くの中に合物が付加した子では、その中に合物が付加した子でとの両来端に有機ケイ条化合物が付っているでは、数マーとの共産合助にグルによりの共産合性をファーとの共産合助にグルにから、nが200~500であるシリコーン

クリロイルオキシエトキシ)プロピルトリメト キシシラン、 3 ー (2 ー (メタ) アクリロイル オキシエトキシ) プロピルトリクロロシラン、 5 ー ((メタ) アクリロイルオキシ) ベンチル トリメトキシシラン、 5 ー ((メタ) アクリロ イルオキシ) ベンチルトリクロロシラン等があ げられる。

これらのうちで入手の容易さ、安価な点でrーメタクリロイルオキシブロビルトリメトキシシランが最も好ましい。

〔シリコーン〕

本発明におけるシリコーンは、前記一般式B)

R, | | HO+Si-O<del>)||</del> H (nは100~600の正数; | R<sub>z</sub>

R, 、R, は炭素数1~10の一価の飽和脂肪 族炭化水素基、フェニル基又はハロゲン化炭化 水素基)で示されるシリコーンであり、かかる シリコーンとしては例えば東芝シリコーン瞬製 の商品名XF3905等がある。

がより好ましい。

# [ シリコーン系マクロモノマーの製造]

本発明におけるシリコーン系マクロモノマーは、前記有機ケイ素化合物とシリコーンとを、シリコーン1モルあたり有機ケイ素化合物 1 3 ~ 5 モルの範囲で紹合反応させて得られるシリコーン系マクロモノマーである。

上記録合反応は、その大部分が次に示す化学 反応式に従うものであり、それは以下に辞述す るように、有機ケイ紫化合物およびシリコーン に対して不活性な有機溶剤中で、必要に応じて 触媒等を使用して行うことができる。

$$R^{2} = R$$

$$HO \leftarrow S \mid O \rightarrow_{n} - H + CH_{2} = C - C - O \leftarrow CH_{2} \rightarrow_{Z} (O \rightarrow_{m} \leftarrow CH_{2})_{2} S \mid X_{4}$$

$$R^{2} = 0$$

+ HX

シリコーンに対する有扱ケイ素化合物のモル比が、シリコーン1モルあたり有限ケイ素化合物13モル未満であると、掛られるシリコーンが多く含まれるため、これを原料として得たシリコーンが多くン系グラフトポリマーをスティック防止剤とした感熱転写配録フィルムにおいては、感熱インキの虚布の際にインキのハジャが発生する。

又、有機ケイ案化合物が3モルを越える場合では得られるシリコーン系グラフトポリマーの 粘度が著しく増大し、該グラフトポリマーからなるスティック防止剤は、レベリング性も悪くなりコーティング時に薄膜で均一な盗腹が得難くなる。

船合反応に関して、更に辞しく説明する。

例えば一般式(A)で示される有機ケイ紫化合物のXが塩素原子の場合、シリコーンと酸受容体を下記に示す適当な溶媒に10~50重量のの機度で再解した溶液中に、有機ケイ素化合物又はこれを下記に示す適当な溶媒に10~50重

この反応は無触媒でも行なうことができるが、 反応を促進させるために従来エステル交換反応 において使用される触媒、例えば硫酸、p-ト ルエンスルホン酸、水銀化ナトリウム、水酸化 カリウム、酢酸カリウム、ジブテルスズジラウ レートなどを使用することができ、好ましい触 媒としては、p-トルエンスルホン酸が挙げら れる。触媒量はシリコーンと有限ケイ葉化合物 の合計量に対し、001~5単量の程度が望ま しい。

上配脱アルコール総合反応における反応値度は50°~150℃が好ましく、反応時間は1~20時間が好ましい。又、この反応は無쯈鰈でも、쯈鰈を用いても行なうことができ、使用できる沓鰈としてはペンセン、トルエン、キシレン、ミネラルスピリット等があげられる。

反応終了後使用した触媒を除去するのが好ま しく、その除去方法としては公告の方法を適用 できるが、イオン交換肉脂に吸着させて除去す る方法が操作上容易である。

量多の機能で溶解した溶液を室園で腐下すれば、 反応は直ちに円滑に進行する。反応後、生成し た設受容体塩酸塩をろ過によりろ別し、その後 場合によっては水洗を行ない、酢菜を蒸発させ れば目的とするジリコーン系マクロモノマーを 得ることができる。この反応で使用できる俗似 は両反応成分を格解し、かつ反応条件下で両成 分に不活性な溶媒が好ましく、好適な溶媒とし ては例えばジエチルエーデル、テトラヒドロフ **タン、アセトン、ペンセン、トルエン、キシレ** ン、ミネラルスピリット等が挙げられる。前記 の奴受容体としては公知のアミン類が使用でき、 例えばピリジン、トリエチルアミン、アニリン 等が好ましく用いられる。微受容体の使用量は 脱塩酸反応によって生成する塩酸に対し12倍 モル程度が望ましい。

一般式(A)で示される有根ケイ素化合物のXが 炭素数1~10のアルコキン基の場合には、シ リコーンと有機ケイ素化合物との脱アルコール 確合反応によって、マクロモノマーが得られる。

又、一般式似で示される有様ケイ素化合物の Xがアセトキシ基の場合には、シリコーンと有 様ケイ素化合物との脱酢酸額合反応によって、 マクロモノマーが得られる。この場合の反応操 作は前配Xがアルコキシ基の場合と同様な方法 を用いることができる。

### ( シリコーン系グラフトポリマー ]

本発明におけるシリコーン系グラフトポリマー(以下単にグラフトポリマーという)は、 向配シリコーン系マクロモノマー(以下単にマクロモノマーという)、 a、βー不飽和カルメンのはおよびその他のラジカル重合性単量体をラフカル共重合させることによって得られるグラフトポリマーであり、かつ的配のとおり、その幹部分を構成する重合体のTgが80で以上で、 しかも的配α、βー不飽和カルメン段単位の合計量を基準にして1~30重重をであるグラフトポリマーである。

シリコーン系グラフトポリマーを得るための

ラジカル共取合化おけるマクロモノマーの好ましい使用量は、該共重合に供する全単量体の合計量を基準化して2~60重量まであり、さらに好ましくは5~50重量まである。

マクロモノマーの量が2重量 5 未満であると、スティック防止剤として使用したときスティック防止効果が十分でなく、一方60重量 5 を超えると、成膜性が不良になるとともに、重合中あるいはグラフトポリマーの貯蔵中に相分離しやすくなり、安定な薔薇が得られ難い。

α,β-不飽和カルポン酸としては、アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸等の一個不飽和カルボン酸、マレイン酸、フマル酸等の二個不飽和カルボン酸またはその半エステル、およびマレイン酸無水物等の酸無水物等が挙げられ、アクリル酸およびメタクリル酸が重合性に優れる点で好ましい。

本発明においては、グラフトポリマーにおける幹重合体中に上記α, ター不飽和カルポン酸 単位を前記の量導入させることが必要であり、

性単量体としては、メチルアクリレート、エチルアクリレート等のアクリル酸アルギルエステル、メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、ブロビルメタクリレート、ブチルメタクリレート等のメタクリル酸アルギルエステル、メタクリル酸ヒドロギンエチル、メタクリル酸ヒドロギンプロビル等のメタクリル酸ヒドロギンブロビル等のメタクリル酸ヒドロギンブロビル等が挙げられ、好ましくはメチルメタクリレートおよび1-ブチルメタクリレートである。

さらに、上記ラジカル直合性単数体と共に、 ビニルトリエトキシシランおよびェーメタクリ ルオキンプロピルトリメトキシシラン等の有機 ケイ業単量体を、グラフトポリマーの製造の際 にゲル化が発生しない程度の少量併用しても良い。

グラフトポリマーの幹部分を形成する重合体 の Tg が 8 0 ℃未満であると、スティック防止 剤として使用した場合に、サーマルヘッドによ 数単位の近が1重量が未満であると、グラフトポリマーの基材への语着性が劣るとともに高耐熱性を有するスティック防止層が得られなく、一方30重量がを超えると、グラフトポリマーを得るための重合中あるいは貯蔵中に相分陰する。グラフトポリマーにおけるより好きしいα、βー不飽和カルポン酸単位の重は、3~20重量まである。

上記マクロモノマーおよびα , β - 不飽和カルポン酸以外に使用するラジカル重合性単量体は、該ラジカル重合性単量体単位と前記α , β - 不飽和カルポン酸単位とにより形成されるグラフトボリマーの幹部分を構成する重合体のTg を80℃以上とし得る単量体であれば良く、例えば以下に示す単量体等から、1 遺または2 種以上の単量体を適宜選択して用いることができる。その好ましい使用量は、グラフトボリマーを得るために遺合に供する全単量体の合計量を基準にして40~97重量まである。

本発明において使用し得る他のラジカル重合

る高温加熱により軟化し易く、長期の使用に耐 えない。

なお、上記幹ポリマーに関する Tg すなわち ガラス転移温度は、幹ポリマーを構成する各単 盤体の単独重合体に関する Tg と幹ポリマーに おける該単量体の重量比とに基づいて、下記計 算式により算出される Tg である。

$$\frac{1}{Tg} = \frac{W_i}{Tg_1} + \frac{W_2}{Tg_2} + \frac{W_3}{Tg_4} + \cdots$$

|式中、Tg は単世体 1、単位体 2、単世体 3、 …からなる共産合体のTg であり、W,、W<sub>2</sub>、 W<sub>3</sub> … および Tg<sub>1</sub>、Tg<sub>2</sub>、Tg<sub>3</sub> … は、各単世 体の共重合体中の重量割合および各単量体の 単独重合体に関する Tg を示す。

グラフトポリマーを得るためのラジカル共産 合法としては、例えば放射機照射法、ラジカル 重合開始剤を用いる方法等の公知の方法を使用 できるが、ラジカル重合開始剤を用いる方法が 重合操作の容易さ、生成するグラフトポリマー の分子量調節の容易さの点で好ましく、また辞 媒を用いる薔薇集合法化よるのが好ましい。

本発明におけるグラフトポリマーは、親水性の強いカルポン酸含有ポリマーを幹ポリマーとする原間両親族性グラフトポリマーであるので、格液 遺合法を採用する場合においては、その溶剤の選択が重要であり、好ましい形剤はアセトン、メチルイソブチルケトン、メチルイソブチルケトン系形剤、酢酸エチル、酢酸ブテルなどの酢酸エステル系形剤をの他テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキンドなどの種性溶剤であり、ケトン系形剤との混合溶剤がより好ましい。

上記ラジカル重合開始剤としては、一般のラジカル重合に用いられているものはいずれも使用可能であり、重合方法に応じて適切なものを 通べばよい。例を挙げれば無機系ラジカル重合 開始剤としては、過便酸アンモニウムが、また 有根系タジカル重合開始剤としては、パーオキ シケタール、ハイドロバーオやサイド、ジアル キルバーオキサイド、ジアシルバーオキサイド、 パーオキシジカーポネート、ペーオキシエステ ルおよびアゾピスイソ·プチロニトリルに代表さ れるアン系化合物等が挙げられ、比較的低い重 合属度が採用でき、脳反応が抑えられ、構造の 明確なグラフトポリマーが高純度に得られる点 で、分解温度の低い有根過酸化物やアツ系化合 物が好ましく、特にアン系化合物が好ましい。 アゾ系化合物としてはアゾ結合の両方の窒素原 子が第3炭素原子に結合し、その第3炭素原子 の喪余の原子価が好適には炭素数1~18まで のニトリル、カルポキシアルキル、シクロアル キレン又はアルキル基によって済足されている アン系化合物が挙げられ、アンピスインプチロ ニトリル(以下AIBNと略称する)が最も好 ましい。

紫外線照射法により共重合させる場合は、ラ ジカル重合開始剤として公知の増感剤を使用し、

一方電子展照射法により共重合させる場合は、 ラジカル重合開始剤は使用する必要がない。

ラジカル重合開始剤の食は一般に重合性成分の全重量に対して0.01~5度量を、好ましくは0.1~2度量をである。

ラジカル共直合の温度は、ラジカル直合開始 剤の分解温度以上が好ましいが、反応温度が高 すぎると架構反応等の頭反応が生じるのででき るだけ低い温度が好ましい。一般に温度は50 ~150℃、好ましくは60~100℃である。 重合時間は一般には5~100時間、好まし くは10~25時間である。

上記方法によって製造されるグラフトポリマーの数平均分子量(グルパーミエーションクロマトグラフィーによるポリスチレン換算の数平均分子量)は25,000~100,000である。
[スティック防止層の形成]

基材フイルムへのスティック防止機の形成は、 前記グラフトポリマーの有機格別格額を、グラ ピアロールコーター、リパースロールコーター 若しくはエアナイフコーティング法などの方法 によって、ポリエテレンテレフタレート、ナイロン、ポリカーポネート、ポリプロピレン、セロファンなどのブラステック製フイルム又はコンデンサー紙、セロファン紙などの紙の表面にコーディングした後、加熱乾燥するという方法等によって行うことができる。

基材フィルムの材質としては、耐熱性および 機械的強度の点でポリエチレンテレフタレート (以下PETと略称する)が好ましく、またフィルムの厚さは特に制限されないが、通常2~ 50 μm 好ましくは3~10 μm である。

スティック防止層の形成において、グラフト ポリマーとともに多価イソシアネート化合物や メラミン硬化剤を併用しても良い。

本発明におけるグラフトポリマーは、カルポキシル益を含有しているので、上配反応性化合物を併用することによって、スティック防止層を架錆硬化することができる。また使用するグラフトポリマーに、ケイ業原子に結合した加水

分解性官能器が存在する場合には、例えばジブ チルスズジラウレート等の触媒の存在下、該官 能器を利用して架筏硬化することができる。

また、スティック防止剤として、グラフトポリマーとともに、紋グラフトポリマーによってもたらされるスティック防止等の特性を損なわない範囲内で、例えばアクリル系樹脂、 又には が開昭 4 9 - 1 2 0 8 8 9 号公報に開示されて いるポリエステルポリメタクリレート 皎いはポリエステルポリアクリレート 等のポリマー 前駆 物質としてのラジカル 重合性成分からなる低化性組成物等を配合することができる。

これら樹脂の配合許容量は、配合する樹脂の 種類により一定ではないが、優れたシリコーン の性質、基材に対する優れた密着性等を同時に 発現するには、グラフトボリマーとこれら樹脂 の合計量を基準にして50重量多以下が望まし

また、スティック防止層の耐熱性向上のため

エチレンーアクリル酸エステル共電合体、酢酸ビニルー塩化ビニル共富合体、スチレンーアクリロニトリル共富合体、ステレンーアクリロニトリル一ブタジエン共重合体、スチレンーアクリル酸エステルーアクリルアミド共重合体、スチレンーブタジエン共産合体、ポリ(メタ)アクリル酸アルキル、ポリアクリロニトリルー酢酸ビニル共連合体、ポリ酢酸ビニル、ポリアミドおよびコポリエステル等が挙げられる。

架料としては、油密性染料が好ましく、例えばオレオゾールファーストブルー尼し(住友化学工業(料型)、オレオゾールファーストブラックBL(住友化学工業(料型)、およびスミブラストブルーOR(住友化学工業(料型)の如く各種の油密性染料が市販されているので、それらの中から適宜選択して使用することができる。

感熱インキ階に、類科を含有させる場合、用いる飯料は有機系、無機系いずれでも良く、有機系顱科としては、アン染料系、アントラキノ

グラフトポリマーのフイルムへのコーティング量(固形分)としては、柔軟性、サーマルへ, ドの熱転写効率、およびコスト等の点でQ01~2タノ ㎡が適当であり、更に好ましくはQ05~19/ ㎡である。

#### [ 服熟インキ層 ]

本発明における感熱インキ層は、従来一般的 に該層の形成のために使用されていた熱可塑性 樹脂、染料および顔料等からなる感熱インキを 用いて、公知の方法により形成することができ る。

熱可塑性樹脂としては、ポリエチレン、ポリ ブロビレン、エチレンー酢酸ピニル共食合体、

ン系、インジゴイド系およびシアニン系等に関 する公知の有機系類科が、また無機系類科とし てはカーボンブラック等がそれぞれ挙げられる。

さらに、 感熱インキ婦中には、 必要に応じて、 各種オイル、各種分散剤、 可塑剤および安定剤 等を通量添加しても良い。

燃熱インキの基材フイルムへのコーティング は、前配スティック防止層の形成におけると同 様なコーティング方法によって行うことができ る。

### 〔吳施例、参考例及び比較例〕

以下に実施例、参考例及び比較例を挙げて、 本発明をさらに具体的に説明する。

なお、参考例1~5 におけるマクロモノマー中に存在する未反応シリコーンの量については、マクロモノマーから製造されるクラフトポリマーにおける未直合のシリコーンの誰を測定するという次の方法で求めた。また、部、多はそれぞれ重量部、重量多を表わす。

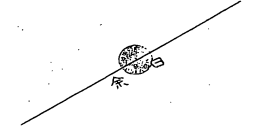
未反応シリコーン量:

## 特刷平2-274596(9)

検枠機、コンデンサー、N。 導入管、腐下ロートを傾えたフラスコにトルエン 150部を入れ、マクロモノマー20部とメチルメタクリレート(以下MMAと略称する)80部、AIBN 1部を腐ドロートに入れ、トルエンをN。パアリングした後、80℃に昇盛し、額ドロート中の混合物を2時間にわたって腐下し塩合した。1時間この温度で熟成後、AIBN 1部を追加し、同温度で更に2時間加熱した。得られた格液を放圧蒸出し、白色固体のグラフトポリマーを得た。

このグラフトポリマーを粉末化し、三角フラスコに紋粉末20分とローへキサン14を入れ、24時間室温で放置し未反応シリコーンを抽出した。次にろ道を行い、符られたろ底を放圧蒸留しローへキサンを除去すると、未反応シリコーンのオイルが残渣として得られた。未反応シリコーンの量を示す尺度として次の式で求められる量を使用した。

将られたマクロモノマーの数平均分子量(グルバーミエーションクロマトグラフィーによるボリスチレン換算の数平均分子量)は袋-1のとおりであった。



未反応シリコーン (多) = 未反応シリコーン (部) ×100

抽出前グラフトポリマー中のシリコーン分析は、 白金ルツポに該共重合体約 0.2 をを得秤し、 ないでこの中に優価設約 3 ㎡を加え加熱分解後、 ルツポを選急炉に入れ7 0 0 ℃で 2 時間加熱し シリコーンを SiO₂として秤量により求めた。 を考例 1 ~ 5

境拌機、コンデンサー、弧度計を備えたフラスコにα,ωージヒドロキシボリジメチルシリ CH<sub>a</sub>.

コーン (HO+Si-O<del>)。</del> H のnが平均300] CH,

1 1 1 8 ( 0.0 0 5 モル)、 p ートルエンスル ホン酸 0.1 2 9、トルエン 7 4 9、およびメチ ルエテルケトン (以下MEKと略称する) 3 7 9を仕込み、これに対し表 - 1 における各参考 例の楠に示した量の r ーメタクリロイルオキシ プロピルトリメトキシンランを加えた。 次にこの健合再液を 7 0 ℃で 3 時間加熱した。 その後

表 - 1

	シリコーン/有機ケイ 米化合物の反応モル比	マクロモノマー の数平均分子貴
参考例1	1/1 -	2 2,0 0 0
- 2	1/133	2 4 0 0 0
* 3	1/167	3 2,0 0 0
~ 4	1/2	3 5,0 0 0
• 5	1/2.77	3 8,0 0 0

参考例 1 ~ 5 で得られたマクロモノマーについて、前記削定法による未反応シリコーン量を翻定した結果は、参考例 1;8 %、参考例 2;5 %、参考例 3;5 %、参考例 4;3 %、参考例 5;2 %であった。上記結果より、シリコーン / 有機ケイ素化合物の反応モル比が本発明において規定された範囲内にある反応条件下で得られたマクロモノマーは、これを使用してグラフトポリマーを製造したとき、該グラフトポリマーや表反応シリコーンの量が僅めて少ないこ

とが分る。

奥施例1~4

- 捷拌機、コンデンサー、温度針、腐下ロート、 登集導入管を備えたフラスコに、予じめMIDK を100部任込んでおき(以下A茲という)、 上配牌下ロートに、表一2 に示すマクロモノマ 60部、メタクリル酸10部〔幹ポリマーのTg は119℃;なお、MMAおよびメタクリル酸 の各ホモポリマーのTgは、Tg(MMA)=378 °K, Tg(メタクリル酸)= 501°K)、 および 重合開始剤AIBN 13 部を仕込み(以下B 液という)、A液を窒素にてパプリングした後 8.0.℃に加熱し、次いでB液を2時間にわたっ で適下した。その後同盟度で1時間熟成後、 AIBN 0.3 部を追加投入し、同品度で更に2 時間維持し、重合を終了した。

得られた反応液をMEKで固形分15%化希 釈し、厚みる#のPETフイルム上に、パーコ ーターで歯布し、10℃で10秒間加熱乾燥し、

表 - 2.

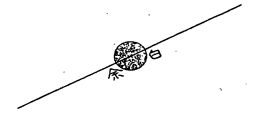
	マクロモノマー	インキの ハジキ
奥施例 1	参考例2の合成品	全くなし
奥施例 2	<b>*</b> 3 ·	-
奖施例 3	~ 4	
実施例 4	<b>~</b> 5	

また、実施例1~4により得られた感熱転写 記録シートについて、スティッキング評価試験 として、実際にサーマルヘッドにかける電圧と ペルス巾をかえて10 mJ/dot から30 mJ/ dot まで記録を行い、印字品質とスティッキ ング防止効果を観察したところ、3.0 mJ/dot においてもスティッキングは発生せず、良好な 印字が得られ、安定な走行性を示した。

また、実施例1~4で得たグラフトポリマー からなるスティック防止暦の動庫療係数を、下 配の装置を用いて測定したところ、いずれも

膜厚 Q 5.4 の無色透明のグラフトポリマーの塗 膜を設けた。

かくて掛られたスティック防止層を設けたフ イルムを切り出し、その5枚を表・蟲交互に接 するように世ね、2枚のガラス板にはさみ、40 B/d荷重下にて60℃で24時間加熱した。 - 5 D 部、幹ポリマー用の単量体としてM M A その後、スティック防止船を設けていたいフィ ルムの面に、パラフィンワックス50部、カル パナワックス25部、エチレンー酢酸ピニル共 **重合体10部、カーポンプラック15部よりな** る熱溶融性インキを厚さ4.0 Aになるように、 ホットメルトコーティングを行った。その際の インキのハジキの程度を評価した結果は、投一 2に示したとおりである。



0.04~0.05の範囲内の値となり、極めて良 好な潤滑性を示した。

# 袋 健

新東科学樹製表面性調定機HEIDON (TYPE:HEIDON-14D-R EC/14D·ANL)

### 谢定条件

接触子:直径10四のステンレス球、荷

重 5 0 g

移動速度: 150 單/扇

## 奥施例 5

マクロモノマーとして参考例2で合成のマク ロモノマーを使用する以外は、全て実施例1~ 4と同様にしてグラフトポリマーを得、PET フイルム上にスティック層を形成した後、上記 各例と同様なブレス加熱処理した。

次いでインキの組成として、スミブラスト RED-FB(住友化学工業附級)昇華性色素 10年、ヒドロキシエチルセルロース10部。 トルエン40部およびイソプロピルアルコール

1.0 部をボールミルで2.4 時間均一に混合分散 したものを調製したインキを用い、インキ造布 時のハジキの程度を調べた。

その結果、インキのハジキは全く観察されなかった。また、得られた感熱転写配録フイルムについて、スティッキング評価試験として、契際にサーマルへッドにかける選圧とパルス巾をかえて10mJ/dotから30mJ/dotまで配録を行い、印字品質とスティッキング防止効果を観察したところ、30mJ/dot においてもスティッキングは発生せず、良好な印字が得られ、安定な走行性を示した。

#### 比較例 1

モノマー成分として参考例1で合成したマクロモノマーを用いる以外は、全て実施例1~4と同様な操作によりグラフトポリマー溶液を用い、 実施例1~4と同様にしてスティック防止層を 設けたフイルムの反対面に、インキを盗布した ところ、部分的にインキのハシキが見られた。

### ムを製造した。

上記実施例 6 および比較例 2 で製造された感 熱転写記録フイルムについて、前記実施例 1 ~ 4 で製造された感験転写記録フイルムについて 行ったのと同じ評価試験を行った結果、実施例 6 のフイルムでは、インキのハジキは全くなく、 転写印字は良好であり、しかも 3 D mJ/dotに おいてもスティッキングは発生せず安定な走行 性を示した。

一方比較例2のフイルムでは、インキのハジャは発生しなかったが、2.0 mJ/dot においてスティッキングが発生し、安定な走行性が得られなくなった。

### 头施例 7

実施例1で得られたグラフトポリマー溶液
100部をMEKで固形分15%に希状した後、インシアネート化合物であるコロネートEH
(日本ポリウレタン(解製)を45部加え、契施
例1と同様の方法で感熱転写フイルムについて
評価試験を行った結果、インキのハジャは全く

# 実施例6および比較例2

(契施例る)

度合用存供としてMEK/MIBK-1/1 (重量比)を100部用い、モノマー成分として参考例4で合成したマクロモノマー30部、MMA45部、メタクリル酸プテル20部、メタクリル酸5部 (幹ポリマーのTgは82で; 幹用単量体の各ホモポリマーのTgは、Tg (MMA)=378°K,Tg (メタクリル酸)=501°K] を用いる以外は、全て実施例1~4と同様な操作によりグラフトポリマー再液を用い、上配例と同様にして感無転写記録フイルムを製造した。

#### (比較例2)

幹ポリマー用単量体として、MMA325部、メタクリル酸ブチル325部、アクリル酸5部を用いる以外は(幹ポリマーのTgは60℃)全て実施例6と同様にして感熱転写記録フィル

なく、転写印字は良好であり、しかも30mJ/dot においてもスティッキングは発生せず安定な走行性を示した。また、動摩擦係数を測定したところ、0030 となり、調荷性は極めて良好であった。

### 突 施 例 B

モノマー成分として参考例2で合成したマクロモノマー5部とMMA85部、メタクリル酸10部(幹ポリマーのT8は132℃)を用い、 実施例1~4と同様な重合方法によりグラフトポリマー溶液を得、次いで、得られたグラフトポリマー溶液を用いてスティック保護層を形成させた感熱転写フイルムについて評価試験を行った。

その結果、インキのハジキは全くなく、転写印字は良好であり、しかも3.0mJ/dotにおいてもスティッキングは発生せず安定な走行性を示した。また、効摩擦係数を測定したところ、0.060となり、調荷性は極めて良好であった。比較例3

## 特別平2-274596(12)

マクロモノマーとして参考例2で得られたマクロモノマー30部を用い、幹ポリマー用単量体としてMMA70部を用いる以外は全て実施例1と同様な操作によりグラフトポリマー辞液を帯、以下実施例1と同様にして感熱振写記録フイルムを製造した。

将られた感熱転写記録フイルムについて、実施例1~4で行ったと同じ試験を行った結果、インキのハジキは発生しなかったが、 50mJ/dotにおいてスティッキングが発生し、安定な足行性が得られなくなった。

### (1) 発明の効果、

本発明におけるシリコーン系グラフトポリマーは、未反応シリコーンを少量しか含有せず、また技成分の分子量が十分に大きく、かつ、幹成分を構成する重合体中になり、かつ該重合体のTg 点が80℃以上のグラフトポリマーであるため、これをスティック防止剤としてスティック防止剤を設けた本発明感熱転写記録フィルムは、複

骨性がよく、感熱インキのハジキ現象がなく、 またスティック防止効果に優れる上、特に優れ た耐熱性を有するため長時間の走行安定性を有 した感熱伝写記録フイルムとして有用である。

#### 特許出願人

東亞合成化学工業株式会社